### ⑩日本国特許庁(JP)

W/AD/ 存許出頭公開

#### <sup>22</sup> 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-301543

Sint. Cl. \*

į

識別記号

厅内整理番号

❸公開 平成1年(1989)12月5日

C 04 B 12/02 A 61 K 6/02 A 61 L 27/00

8317 - 4G

B - 6742 - 4C

J-6971-4C審査請求 未請求 請求項の数 1 (全8頁)

39発明の名称 硬化性組成物

> ②)持 爾 昭63-131529

22出 類 昭63(1988)5月31日

(22)発 明 者 岩 本 神奈川県横浜市戸塚区深谷町1252-13 ドリームハイツ

2 - 518

⑫発 明 者 稲 葉

東京都渋谷区笹塚1-33-1 稔

⑫発 明 者 犴 野 潤 子

神奈川県鎌倉市西鎌倉1-3-11

勿出 額 徳山曹達株式会社

山口県徳山市御影町1番1号

1. 発明の名称 硬化性组成物

#### 2. 特許請求の範囲

リン酸四カルシウム、Ca/P原子比が1.67 未満のリン酸カルシウム及びリン酸四カルシウ ムとCa/P原子比が1.67未満のリン酸カルシ ウムとの反応によって得られるヒドロキシアパ タイト及び/又はその前駆体よりなる硬化性組 成物。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### 〔産業上の利用分野〕

本発明は生体の骨欠損部及び空隙部、又は歯牙 の欠損部を充填する新規な硬化性組成物に関する。 詳しくは、水との接触により、速やかにヒドロキ シアパタイト硬化体を生成し、優れた親和性を有 する充塡材となる硬化性組成物である。

#### (従来の技術)

外科、整形外科領域においては、交通事故、普 腱原切除等、また歯科領域においては歯槽腱綱、 歯槽骨吸収、抜歯及びう触歯牙削除等により、骨 欠損部あるいは空隙部が生じる。このような骨欠 損部あるいは空隙部の充填、捕捉のために自骨、 高分子、金属、セラミックス等種々の材料が使用 されている。中でも、自家骨は骨形成能に優れ、 拒絶反応が少ないなどの点で非常に優れている。 しかしながら、自家骨は本人の正常な組織から採 取せねばならず、手術による大きな苦痛を伴うば かりでなく、十分な量を確保できない場合も多い。

そこで近年は、自家骨に代わる材料としてヒド ロキシアパタイトが使用され始めている。ヒドロ キシアパタイトは合成または動物の骨を焼成し、 有機成分を除去する等により得られ、生体観和性 が非常に酔いことが知られている。しかしながら、 ヒドロキシアパタイトを放粉末又は顆粒状で充壌 材として使用した場合、血液も体液による流出あ るいは疑合後も異物として漏出されると言う問題 点が指摘されている。

上記問題点を解決する方法として、リン酸四カ ルシウムと他のリン酸カルシウム塩混合物を、粉 末のまま、あるいは水で镀和して充塡することに

より、ヒー キシアパタイトを生成し、しかも硬 化するという組成物が提案されている。(USP 4518430) しかしながら、この組成物は既 化時間が20~30分と遅いため青充壌の場合の 血液や体液による漏出、あるいは歯牙の裏層材と して用いた場合に次の操作に移れないなどの問題 点が指摘されている。そこで硬化時間を速くする 方法として、フッ化ナトリウム、フッ化カルシウ **ム等のフッ化物、あるいは水酸化カルシウムとり** ン敵、或いは硝酸カルシウム、酢酸カルシウム等 のカルシウム塩をリン酸水素カリウム、リン酸水 素アンモニウム等のリン酸塩より得られたヒドロ キシア(タイトの添加等が検討されている。しか しながら、フッ化物は体内充塡材として使用する 場合には為害性の問題があり、また、上記ヒドロ キシアパタイトの添加は24~43%と大量の添 加が必要なため、操作性が非常に悪くなる、ある いは圧縮強度が低下する等の問題点がある。

(問題点を解決するための手段)

本発明者等は上記問題点を解決すべく鋭意研究

定性の点で、特に好適である。例えばHPCPと してCaHPO・2HェO を用いた場合、反応式は次式の ように表され、ヒドロキシアパタイトが生成する。 2 Ca.PェO・+ 2CaHPO・2HェO → Ca.・(PO・)・(OH)ェ + 2HェO

本発明において、上記のHPCPとC4Pの混合物の混合比はCa/Pモル比が 1.3~1.8の割合になるように調節することが、ヒドロキシアパタイトを効率よく生成させ、得られる硬化体の強度を高めるために好ましい。

また、上記のHPCP及びC4Pは、一般に扮 末状で使用される。この場合の粒径、形状は特に 割限されないが、硬化速度を速めるためと、水 HP の混合における粉液比を向上させるために、HP CPは平均粒径50μ m 未満、好ましくは 0. 1 ~ 10μ m が、またC4Pは平均粒径 0. 1~100 μ m 、好ましくは 0. 5~50μ m の粒径を有する ものを、各々使用するのが好遇である。また、形 状は、球状が特に好ましい。

水発明の硬化組成物の特徴は、前記したHPCP及

H<sub>1</sub>PO。 NH<sub>2</sub>H<sub>2</sub>PO。 、(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>HPO。 、CaとPの両方を含有するCaHPO。·2H<sub>1</sub>O 、CaHP。 、Ca(H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>、 Ca<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O,等が考えられ、原料によって種々の製造方法があるが、公知のCaHPO。·2H<sub>1</sub>O を焼成して得た<sub>了</sub>-Ca<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O,をCaCO<sub>2</sub> と混和焼成する乾式製造法が好通である。

この反応は、

 $2CaHPO_{\bullet} \cdot 2HzO \rightarrow r - CazPzO_{\tau} + 5HzO$ 

CarPrO+ + 2 CaCOr → CarPrO+ + 2COr

の反応式で示され、1200年以上で焼成後炉外で急冷するか、窒素雰囲気中で1200年以上で 焼成すれば、ヒドロキシアパタイトに転移することなく複粋なC4Pが得られる。

また本発明において、前記した C 4 P と混合されるCa/Pモル比が I. 6 7 未満のリン酸カルシウム (以下、H P C P と略す。) は、様々のものが使用できる。例えば、Ca(H \* PO \* ) \* · H \* O , Ca H PO \* · Ca\*P \* O , C

本発明は、リン酸四カルシウム、Ca/P原子比が1.67未満のリン酸カルシウム及びリン酸四カルシウムとCa/P原子比が1.67未満のリン酸カルシウムとの反応によって得られるヒドロキシアパタイト及び/又はその前駆体(以下、これらを総称してHAP反応生成物という)よりなる硬化性組成物である。

本発明の硬化性組成物に用いられるリン酸四カルシウム(以下、C 4 Pと略す。)は、いかなる方法で製造したもであっても良い。原料は、Ca源としてCaCO1、CaO、Ca(OH)1、P源としてP2O3、

本発明において、HAP反応生成物は、全てが とドロキシアパタイトであってもよいが、特につ 部又は全部がヒドロキシアパタイト前駆体である にとが好ましい。かかるヒドロキシアパタイト 駆体を含むHAP反応生成物は、HPCPと となれの存在下で反応させる過程にできる 生成するものであれば特に制限なく使用できましいで 生成する。 中でも、X線回折において、原料であるC4Pと 中でク高さが反応にないであるの は、サークあるの状態で反応を止めたものが は、10~80%の状態で反応を止めたものが れる硬化性組成物の硬化時間の短縮効果に優れて いるため好適である。

また、HPCPとしては、前記例示のうち、CaHPO.・2H,O 及びCaHPO.が好適である。

上記HAP反応生成物の製造方法は特に制限れない。代表的な製造方法を例示すれば、C4PとHPCPとをCa/P原子比が1.3~1.8の割合になるように混合した混合物を水で錬和した後、反

応途中で乾燥するカーが挙げられる。该混合水との混合比は、10/1~1/10、更に好ましくは5/1~1/2の範囲が好適である。被和後の保持温度は、0 で以上であれば制限されないが、反応速度及び乾燥を考慮すると20~60での範囲が好適である。

させる。続いて、濾過、乾燥を行いHAP反応生成物を得ることができる。

上記反応は、X線回折分析によると、緩和初期においては、原料のピークは小さくなるが、生成物のピークが現れず、一定時間以上経過すると徐々にとドロキシアパタイトが生成しているものとはって、緩和初期においてはヒドロキシアパタイトに近い組成の無定形物質が生成しているものと考えられ、かかる過程において水の除去を行うことにより、ヒドロキシアパタイト前場体を残存させることができる。

本発明においてHAP反応生成物は、HPCPとCLPとの反応により得られる完全なヒドロキシアパタイトよりも、その前駆体を含むもの又は 該前駆体のみを添加する方が、より効果が大きく 好適である。

本発明において、HAP反応生成物の使用割合は、使用目的及びどの段階のHAP反応生成物を 添加するかによって多少異なるが、一般に、未反 応の原料のHPCP及びC4Pを除いたヒドロキ シアパタイト及び/又はその前駆体がHPCP及びC4Pの合計量に対して、0.1~20μは、好ましくは0.2~10μは が好適である。即ち、HAP反応生成物の使用割合が上記範囲より少ない場合は、硬化時間の短縮効果が少さく、多い場合は硬化体の強度が低下する傾向がある。

本発明の硬化性組成物は使用目的に応じて、粉末のまま使用して体内の水分と反応硬化させる場合と、予め雑和液で練和して使用する場合がある。

連和板を使用するよあいは、一般に水または生理 文塩水が用いられる。また、該種和液には必要に 定して、他の成分を添加することが出来る。例え ば、硬化時間を調節するためにリン酸、フッ化ナ トリウム、カルボン酸、カルボキシル基を持つポ リマー等を0.001~50%添加するのが好過で ある。

また、本発明の硬化組成物はあらかじめ液状有 関化合物を観和液としてワンペースト化し、歯内 または体内埋入後、体液と反応して硬化するよう にすることもできる。

本発明の永硬性組成物の粉末と譲和液の粉液比は、用途に応じて好適な粘度となるように適宜決定すれば良い。一般には、得られる譲和物の強度和 1分後の粘度が10~1000ポイズの範囲内となるように粉液比を調節すれば良い。例えば根管充填材として使用する場合には、 調和物の粘度が100~5000ポイズとなるように粉液比を調節することが望ましい。

#### (実施例)

以下、実施例によって本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。尚、本文中並びに実施例中に示した材料の性状に関する諸量の定義及びそれらの測定方法については次の通りである。

#### (1) 平均粒子径

得られた粒子をイソプロピルアルコールに分散させて、粒度分布計 (CAPA-500、烃場製作所製)で測定した。測定原理は遠心沈降法である。

#### (2) 構 遺

X線回折測定装置(日本電子)を用いて反応 生成物のX線回折を測定し、原料の残量及び反 応生成物の構造を同定した。

#### (3) 強和物の硬化時間

内径が20m、厚さ3mのポリ塩化ビニル製モールドに、1分間緩和した緩和物を満たし、その表面を平らにした。緩和の開始から2分30秒を経過したときこれを温度37万、相対温度

#### (作用)

本発明において、HAP反応生成物の添加により、得られる硬化性組成物の硬化時間が短縮する 理由は、明らかではないが、本発明者等は、該 HAP反応生成物が単に結晶核の役目をするのみ でなく、結晶成長の促進剤として作用するため、 C4PとHPCPだけの場合或いは他の方法で得 られたヒドロキシアパタイトを添加する場合より、 結晶を形成する時間が短縮されるためと考えられる。

#### (効果)

本発明の硬化性組成物は、C4P及びHPCPよりなる硬化性成分に、HAP反応生成物を添加することにより、提作性、安全性、強度等の性質を損なうことなく、硬化時間を効果的に短縮できる。従って、裏層材、合着セメント、充塡セメント、担管充塡材、覆卓材、歯周ボケット充塡材などの整形外科用修復材として好適に使用することが出来る。

100%の恒温槽中に移した。その後、重量 114.12gのギルモア針(針の断面積4.91 ma)を試験片の面に静かに落とし、針跡がつかなくなった時を、緩和開始時から起算して硬化 時間とした。

#### (4) 圧縮強度

JIS T-66002のリン酸亜鉛セメントの破砕抗力試験に準じた。

すなわち、1分間被和した緩和物をモールドに入れ、これを温度37℃、相対温度100%の恒温槽中に1時間保ってから、硬化体をモールドから取り出した。試験片の大きさ及び形は12 mm×6 mm の円柱状である。その後で形状に12 mm×6 mm の円柱状で高留水中に23時間の大きさらに37℃の高留水中に23時間のた後、万能は験機テンシーでは、カイン社製が、を使用してクロスへ、ドライン社製が、で加速には、1000円に、1000円には、1000円には、1000円には、1000円には、1000円には、1000円には、1000円には、1000円には、1000円には、1000円には、1000円には、1000円には、1000円には、1000円には、1000円に、100

章 5月 1

でaHPO. 2H<sub>2</sub>O を 5 O O C で 2 時間焼成して T - Ca,P<sub>2</sub>O, を得た。この初末とCaCO, 初末を 1 : 2 (モル比) で混合し、空気中 1 4 O O C で 2 時間焼成した後、炉外で急冷した。生成した粉末は C 4 P であることを X 線回折から確認した。この C 4 P を アルミナ製ボールミルにかけ、 1 O 時間粉砕した。これを 2 5 O メッシュの目開きの ふるいにかけ、 C 4 P 粉末(平均粒径 5. 3 μ m )を得た。

上記C4Pとリン酸水素カルシウム・2水和物(平均粒径5.2μm)とをCa/P原子比が1.67となるように混合した。この混合物とイオン交換水を2.0の粉液比で镀和し、铍和開始2分30秒後に相対温度100%、37℃の恒温槽中に移し、铍和開始15分後、30分後、1時間後、3時間後、3時間後、10時間後、24時間後に铍和筋の1部を取り出して、液体窒素で連結し、反応を停止させた。このサンプルを真空デシケーターに移し、真空ボンで連結乾燥を行った後、ボール

成物がそれぞれ第3表に示す割合となるように添加し、硬化性組成物を調製した。これを生理食塩水により2.5の粉液比で練和し、硬化時間の測定を行った。測定結果を第3表に示す。比較例として反応生成物を添加しない場合の結果を比較例2に示す。

#### 製造例 2

製造例1のC4Pとリン酸水素カルシウム無水和物(平均粒径4.3μm)をCa/P原子比が1.7となるように混合した。この混合物と2分を換水を粉液比2.5で減和し、減和開始2分の砂後に相対温度100%、50℃の恒温槽中間後に減和開始15分後、30分後に減和開始15分後、30分後に減和開始20時間後、10時間後に減和物を20場づつ取り出し、優伴を行い200mlのシールに浸過、優伴を乾燥した後にからこれを適過し、空温で真空乾燥した後に効かを得た。で粉砕して(平均粒径3.1μm)反応物を得して

X 線回折により反応物中の C 4 P の残量割合 (29.2°における領和前と領和後のピーク比)及 ミルで粉砕し(平丸 及2.2 μ m ) 反応物を た。 X 線回折により反応生成物中の C 4 P の残量割合(29.2 における鍵和前と壊和後のピーク比) 及びヒドロキシアパタイトの生成状態を測定し、 H A P 反応生成物の割合を求めた。結果を第1表 に示す。

#### 実施例 1 比較例 1

製造例 1 の C 4 P とリン酸水素カルシウム 2 水和物をCa/P原子比 1.6 7 で混合した。この混合物に製造例 1 Ma 1 - 3 の反応物を、 H A P 反応生

びヒドロキシアパタイトの生成状態を測定し、 HAP反応生成物の割合を求めた。 結果を第4妻 に示す。

#### 実辞例:

実施例1に於て、製造例1で得た反応生成物の代わりに製造例2で得た版4-1〜版4-4の反応物を、HAP反応生成物が全体の1.5 wt なるように混合し、同様な測定を行った。結果を第5表に示す。

#### 実施例 4

製造例1のC4Pと表6の種々のHPCPをCa /P原子比が1.67となるように混合し、イオン 交換水と2.5の粉液比で練和し、練和開始2分30 砂後に相対湿度100%、37で恒温槽中に移し、 練和開始3時間後に凍結乾燥を行った。

上記反応物を実施例 L の反応物の代わりに用い、 H A P 反応生成物が L. 5 w は になるよう混合し、 硬化時間の測定を行った。結果を第 6 表に示す。 比較例 3 ~ 5

製造例1のC4Pとリン酸水素カルシウム2水

のCa/P原子氏 1で混合し、この混合物に以下の乾式店又は温式店によって合成したヒドロキンアパフィトをそれぞれ2、10、40mは、流加した。これを生理食塩水と2.5の粉液比で減和し、硬化時間及び操作性を測定した。結果を消し、硬化時間及び操作性を測定した。結果を消し表に示す。

#### (乾式法ヒドロキシアパタイト)

CallPO・2H:0 初末とCaCO: 別末をCa/P原子比が1.67となるように混合し、70 で飽和水落気を含む空気を毎分6 & 吹き込みながら、1300でで4時間焼成した。この間でをボールミルで別除し、250メッシュのフルイにかけ、佐式法ヒドロキシアパクイト粉末を得た。

#### (温式法ヒドロキシアパタイト)

0.5mol/lの水酸化カルシウム無温液と0.3mol/lのリン酸水溶液をCa/P原子比が1.6.7 となるように40で混合し、2.4時間健伴した。 該反応溶液の状態を建過し、1.2.0でで乾燥を行った。この粉末を乳鉢で粉砕し、2.5.メッシュのフルイにかけ、温式法ヒドロキシアパタイト粉末 田を得た。

2mo 2 / 2 研設カルシウム溶液 0.5 2 と 1.2 mo 2 / 2 リン改二水差カリウム溶液 0.5 2 をイオン交換水 4 2 に同じが 7.2 ~ 7.6 の範囲になるように消下し、40 でで 2 4 時間環坪した。 该反応溶液の次数を超過し、120 でで乾燥した。 この別末を 7.4 で 3 分 シュのフルイにかけ温式法とドロキシアパタイト 粉末(2)を 4 件た。

ヒドロキシアバタイト 住 成 妖 原	÷.,	ひずかに引放	かなり生成	7 71
II A P 及此上成物 (*ix )	Ç.	3 1	e. 30	0 0 1
(四年)	0.25	0 .	o ,	2 4. 0
:2	-	2	.m	<del>-</del>

5

# 4 #	. X	•	:	*	
( No / Su )	1 8 2	6 6 1	S -		175
硬化時間 (分)		so.	<b>20</b>	0 -	2 3
添加日AF生 政勢 Na	: - -	2 -	: ::	-	
Z	2	74	£ 2	2 4	11 \$2 500 1

, i				<del></del>							
	= = = = = = = = = = = = = = = = = = = =	T A A	4 4	7 7 7	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #		ヒトロチシアバタイト 11 - 成 女 高	:	 :1. 18.		** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** **
	(公)	vo æ 	့ ဇ ၁	ر د	2 5		د ۱۰ نا الم الم	1. 计图像	わずかに生成		14 ± & & W   11 A P
स स	॥ ४ १ छ छ १ १६ १५	0.3 -	3.1.0	6. 2. 0	0	85 **	11 × P 及此7 1 股份 (*13.)	. 2 9	× <del>-</del>		0 0 1
	15, 15, 191 (5, 191 (9) ( *1 x )	s o :-		2 0 4 0	0		四年野装	0. 5	0	2. 0	0 0 1
	ž	3 3	с с с		IL 12 M 2		ź	-	4 2		
-						_	<u> </u>		:		
	<b>₹</b>	14	*				Ė	4 4	14 14	THE ALL	
	## (Ps	);i 	· ·	. : _	9 6	<del>-</del>	(分)	- :	<b>6</b> .	2 -	
	)[ 福 全 (g) (f) (f) (g)	1 7	. 80	2 0	6 -	:	1K B)	:	;		
7 S SE	製化時間 (公)	· -	. ·	~			A P 反応信後 	2 0 5	5 5	<b>89</b> .	
	本面日トア生成物	· -	. 2	•	•	:	н С .	u Cas (POs)s	Ca (H; PO,),	Ca.(H,PO.), 5H,0	
_			5		ک 4	_	· 2	<b>-</b>	2 . 9	9	
_						_					

52 7 U

比较例	. Na	ヒドロキシアパタイト 活 加 量(wit)	j	硬化時間 (分)	<b>握作性</b>	正简強度 (bg / cd
	, ,	乾式佐ヒドロキシアパクイト	2	2 1	L 37	1 7 5
3	2	"	10	2 l	•	161
	3	"	10	2 5	,	1 3 8
	<u>'</u> 1	温式法ヒドロキシアパタイト(1)	2	2 3	やや思い	1 6 8
1	2	*	10	19	思い	L 1 3
i	3	*	10 ;	15	非常に思い	3 5
	ı	温式佐ヒドロキシアパタイト(2)	2	2 3	やや思い	1 5 2
5	2	•	0	t 8	悪い	150
	3	*	10	16	非常に思い	102

特許出願人 德山普達株式会社

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☑ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.